

اثر غلظت ذرات Al_rO_r بر خواص پوششهای کامپوزیتی Ni-Mo-Al_rO_r تولیدی بهروش رسوبدهی الکتریکی

عباس چشمپیش و مرتضی علیزاده* دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه صنعتی شیراز، شیراز

(دریافت مقاله: ۲/۲۲ ۱۳۹۶/۰ - دریافت نسخه نهایی: ۲/۰۲ (۱۳۹۷)

چکیده- در این پژوهش، پوششهای کامپوزیتی Ni-Mo-Al₁O₇ روی زیرلایه فولادی کربن متوسط بهروش رسوبدهی الکتریکی در یک حمام سیتراته شامل ذرات میکرونی Al₁O₇ تولید شدند. سپس اثر غلظت ذرات در حمام (از گستره صفر تا ۳۰ گرم بر لیتر) بر مورفولوژی، ترکیب شیمیایی، ریزسختی و مقاومت به خوردگی پوششهای تولیدی بررسی شد. جهت بررسی ریزساختار، مورفولوژی سطحی و همچنین توزیع ذرات در پوششها از میکروسکوپ های نوری و الکترونی روبشی و آزمون کمی طیف سنجی تفکیک انرژی استفاده شد. رفت ار خوردگی پوششهای تولیدی در محلول ۳/۵ درصد وزنی نمک طعام بررسی شد. نتایج نشان داد که حضور ذرات اکسید آلومینیوم در پوشش مورفولوژی پوششهای مای Ni-Mo در معلول ۳/۵ پوشش مورفولوژی پوششهای مای Ni-Mo در معلول ۳/۵

واژههای کلیدی: پوششهای کامپوزیتی نیکل–مولیبدن– آلومینا، رسوبدهی الکتریکی، مورفولوژی، ریزسختی، مقاومت به خوردگی.

The Effect of Al₂O₃ Particles Concentration on the Properties of Ni-Mo-Al₂O₃ Composite Coatings Fabricated by Electrodeposition

A. Cheshmpish and M. Alizadeh^{*}

Department of Materials Science and Engineering, Shiraz University of Technology, Modarres Blvd, Shiraz, Iran.

Abstract: In this research, Ni-Mo-Al₂O₃ composite coatings were electro-deposited on the mild carbon steel in a citrate bath containing micro-sized Al_2O_3 particles. Afterward, the effect of the particle concentration in the electrolyte bath (ranging from 0 g/L to 30 g/L) on the microstructure, microhardness, and corrosion performance was evaluated. To investigate the microstructural changes and the surface morphology of the coatings, as well as the particle distribution in the deposits, optical and scanning electron microscopy coupled with the energy dispersive X-ray spectroscopy was utilized. The corrosion behavior of the prepared coatings was investigated in a 3.5 wt. % NaCl solution. The results showed that the presence of the Al_2O_3 particles in the Ni-Mo coatings changed the microstructure and also, increased the microhardness and corrosion resistance of them. It was also found that the desirable structure of the protruding crystallite morphology with no detectable pores could be achieved at the medium concentrations of reinforcement (e.g. 20 g/L). Further the optimum concentration of the particles in the electrolyte bath to attain the composite coating with the desirable microstructure and consequently, the desirable corrosion resistance was found to be 20 g/L.

Keywords: Ni-Mo-Al₂O₃ composite coatings, Electrodeposition, Morphology, Microhardness, Corrosion resistance.

* : مسئول مكاتبات، پست الكترونيكي: alizadeh@sutech.ac.ir

۱ – مقدمه

غلظت ذرات آلومینا (۸۹٬۵۰٬ در محلول روی مورفولوژی و ترکیب شیمیایی پوششهای Ni-Mo تولید شده بررسی می شود. همچنین سختی و مقاومت به خوردگی پوشش های تولیدی با درصدهای مختلف ذرات آلومینا در محلول مورد ارزیابی قرار می گیرد.

۲– مواد و روش تحقیق

در این پژوهش، ورقهایی به ابعاد ۲×۱۵×۱۵ میلیمتر از جـنس فولاد كربن متوسط بهعنوان زيرلايه (كاتد) مورد استفاده قرار گرفت. برای رسیدن به صافی سطح مورد نیاز از سمباده SiC با شمارههای ۸۰، ۴۰۰، ۸۰۰ و ۱۵۰۰ استفاده شد. سپس نمونه ها در اتانول بهمدت ۵ دقیقه چربی زدایی شدند. بعد از آن نمونه ها بهمدت ۱۰ ثانیه در محلول اسید نیتریک رقیق فعالسازی شدند تا چسبندگی پوشش به زیرلایه افزایش یابد. سپس دوباره نمونه ها در اتانول بهمدت ۵ دقیقه تمیز شدند تا آماده پوششدهی شوند. آند مورد استفاده در ایـن پـژوهش از نیکـل خالص با ابعاد ۴×۳۰×۴۵ میلیمتر بود. ترکیب حمام مورد استفاده برای پوشش دهی در جدول (۱) آورده شده است. حجم حمام مورد استفاده ۸۰ میلیلیتر بود. دمای حمام ۲۵ درجه سانتی گراد و سرعت هم زدن محلول ۳۰۰ دور بر دقیقه انتخاب شد که برای این منظور از همزن مغناطیسی استفاده شد. pH حمام توسط اسید سولفوریک به چهار رسانده شد. پوششده_ی در مقادیر مختلف ذرات AlrOr شامل ۱۰، ۲۰ و ۳۰ گرم بر ليتر در حمام، انجام شد. جريان استفاده شده از نـوع مسـتقيم و دانسیته جریان رسوب دهی یک آمپر بر دسیمتر مربع بود. زمان پوششدهی ۹۰ دقیقه انتخاب شد. مورفولوژی سطحی و ترکیب شيميايي پوشش،هاي توليدي بهوسيله ميكروسكوپي الكتروني روبشی' (VEGA//TESCAN-XMU) مجهز به طیف نگار انرژی تفرق پرتو ایکس تعیین شد. سطح مقطع پوشـش.هـای توليد شده توسط ميكروسكوپي نوري بررسي شد. جهت اندازهگیری سختی پوشـش.هـای تولیـدی بـر مبنـای ویکـرز از دستگاه میکروسختی سنج^۳ KOOPAMH بر اساس استاندارد

توسعه تکنولوژی های جدید منجر به افزایش نیاز به قطعات با خواص مکانیکی و مقاومت به خوردگی بهتر شده است [۱]. با اعمال یک پوشش مناسب روی سطح قطعات می توان برخی از خواص آنها را بهبود داد [۱]. در سال های اخیر پوشش های كامپوزيتى شامل زمينه فلزى با ذرات تقويت كننده سراميكي مورد توجه محققان و صنايع قرار گرفته است [۲]. به دليل خواص مطلوب پوشـش هـای کـامپوزیتی، ایـن پوشـش هـا در سیلندر موتورها، در قالبها و شیرهای تحت فشار، در تولید لوازم يدكي اتومبيل، قطعات الكترونيكي و هواپيمايي و همچنين در صنایع دریایی و کشاورزی به کار برده میشوند [۳]. پوشـش،هـای کـامپوزیتی بـهروش،هـای مختلفـی از جملـه رسوبدهی الکتریکی، پاشیش سرد، رسوبدهی فیزیکی و شيميايي بخار توليد مي شوند [١]. روش رسوب دهي الكتريكي نسبت به سایر روشهای پوشش دهی به خاطر داشتن مزایایی مانند نرخ پوشش دهی بالا، عدم نیاز به دما و فشار بالا و انتقال آسان از مقیاس آزمایشگاهی به صنعتی روش مناسبی برای تولید پوشش های کامپوزیتی است [۱]. در طول فرایند رسوبدهمی الكتريكيي ذرات تقويت كننده بمصورت غيرمحلول در الکترولیت معلق می شوند و با یون های فلزی در حال احیا به درون پوشش وارد میشوند [۴]. ذرات تقویت کننده معمولاً ذرات سرامیکی بوده و دارای خواصی مانند سختی و اسـتحکام زیاد و مقاومت شیمیایی بالا هستند. از جمله ایسن ذرات می توان به SiC ،ZrOr ،SiOr ،AlrOr و SiC ،ZrOr و ک اشاره کرد [۱، ۲ و ۴]. زمینه پوششهای کامپوزیتی می تواند فلزات خالصی مانند Cu ،Ni و Cr و آلیاژهایی مانند Ni-B ،Co-Cr ،Ni-W،Ni-Co است [۱، ۲، ۴ و ۵]. موليبدن بهعنوان يک عنصر آلياژي وقتے وارد ساختار يوشش زمينه نيكلي مي شود مي تواند اثر مثبتي روى بهبود سختي، مقاومت به سایش و مقاومت به خوردگی آن بگذارد [۴].

هـدف از تحقیـق حاضـر، تولیـد پوشـشهـای کـامپوزیتی Ni-Mo-AlrOr و بررسی خواص آنها است. در این پژوهش اثر

گرم بر لیتر	تركيب
۵۲	NiSO ₅ .9H ₇ O
١٠	$Na_{\tau}MoO_{\tau}$. $\tau H_{\tau}O$
۵١	$Na_rC_{\rho}H_{\Delta}O_{\nu}$
۰۳، ۲۰ ، ۱۰ ،	$Al_{r}O_{r}$

جدول ۱- ترکیب حمام مورد استفاده برای رسوبدهی الکتریکی پوششهای آلیاژی نیکل– مولیبدن و کامپوزیتی نیکل– مولیبدن– آلومینا

جدول ۲- ترکیب شیمیایی پوشش های آلیاژی نیکل- مولیبدن و کامپوزیتی نیکل- مولیبدن- آلومینا با غلظت های مختلف ذرات آلومینا در حمام

Al _r O _r (درصد وزنی)	Mo (درصد وزنی)	Ni (درصد وزنی)	تركيب شيميايي پوشش
0	۱۸/۳	A1/V	Ni-Mo
٣/٧	$19/\Lambda$	٧٩/۵	Ni-Mo-Al _y O _y (10g/l)
Λ/Λ	۲۵/۹	۶۵/۳	Ni-Mo-Al _y O _y (Y og/l)
١/۶	$\Lambda/9$	۸٩/۵	Ni-Mo-Al _y O _y (۳۰g/l)

ASTM E384 استفاده شد. نیروی اعمالی جهت انجام آزمون ۵۰ گرم و مدت زمان اعمال نیرو ۱۰ ثانیه انتخاب شد. جهت اطمینان از نتایج و بهدست آوردن میزان خطای اندازه گیری، در حداقل ۵ محل مختلف از سطح پوشش اندازه گیری انجام شد و سپس میانگین اعداد گزارش شد. رفتار خوردگی پوشش های تولیدی در محیط کلرید سدیم با غلظت ۲۵/۵ درصد وزنی با استفاده از روش پلاریزاسیون پتانسیوداینامیک و با دستگاه پتانسیواستات (IVIUM//VERTEX) مورد بررسی قرار گرفت. در این تحقیق از الکترود Ag/AgCl بهعنوان الکترود مرجع، پلاتین بهعنوان الکترود کمکی و نمونه های پوشش داده شده نمونه ها به مدت ۳۰ دقیقه در محلول غوط مور شد. آزمون پتانسیوداینامیک با نرخ اسکن پتانسیل ۵ میلی ولت بر ثانیه انجام گرفت. محدوده پتانسیل انجام آزمون ها از ۵۰۰ ما ۲۰۰۰ میلی ولت درنظر گرفته شد.

۳- نتایج و بحث
جدول (۲) نتایج حاصل از طیفسنجی تفکیک انرژی^۳ (EDS)

گرفته شده از سطح پوشـشهـای تولیـد شـده بـا درصـدهای مختلف ذرات آلومینا را نشان میدهد. همانطور که از نتایج حاصل مشخص است با افزایش غلظت ذرات در حمام از صفر تا ۲۰ گرم بر لیتر میرزان مشارکت ذرات در پوشش افزایش مییابد و در غلظت ۲۰ گرم بر لیتر به بیشترین مقدار خود رسیده و پس از آن کاهش می یابد. در واقع با افزایش غلظت ذرات در حمام از صفر تا ۲۰ گرم بر لیتر به دام افتادن مکانیکی و جذب فیزیکی ذرات افزایش یافته و مقدار ذراتی که در تماس با سطح کاتد قرار می گیرند افزایش می یابد [۷]. افزایش بیشتر غلظت ذرات آلومینا در محلول (بالاتر از ۲۰ گرم بر لیتـر) منجر به افزایش گرانروی حمام میشود که مانعی در برابر جـدا شدن حبابهای هیدروژن از سطح کاتد است [۷]. این حبابها مانع از جذب ذرات در سطح کاتد شده و منجر به کاهش مقدار ذرات در پوشش میشوند. همچنین افزایش غلظت ذرات در محلول باعث می شود ذرات خوشهای شوند و نیز برخورد آنها به یکدیگر بیشتر شود و لذا سرعت حرکت آنها به سوی کاتـد کاهش مییابد و این عامل دیگری برای کاهش میےزان ذرات در یوشش است [۷]. عامل دیگری کے باعث کاهش

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۷، شمارهٔ ۲، تابستان ۱۳۹۷



شکل ۱- مورفولوژی سطح پوشش های: الف) نیکل– مولیبدن، ب) نیکل– مولیبدن– آلومینا (۱۰ گرم بر لیتر)، ج) نیکل– مولیبدن– آلومینا (۲۰ گرم بر لیتر)

آلیاژی Ni-Mo است [۹]. همان طور که مشاهده می شود ورود ذرات تقویت کننده آلومینا به پوشش باعث تغییر در مورفولوژی پوششها می شود. در نمونه ۱۰ گرم بر لیتر یک مورفولوژی فشرده و همواری نسبت به پوشش بدون ذرات آلومینا مشاهده می شود و ذرات آلومینا که با رنگ سفید در تصویر میکروسکوپی الکترونی رویشی مشخص است به صورت یکنواخت در سطح پوشش پراکنده شدهاند. در حالی که نمونه ۲۰ گرم بر لیتر مورفولوژی فشرده تر و هموارتری نسبت به نمونه ۱۰ گرم بر لیتر داراست و میزان مشارکت ذرات آلومینا زیادتر شده و به صورت یکنواخت تری در سطح پوشش پراکنده شدهاند. با افزایش مقدار ذرات آلومینا در پوشش، مناطق جوانهزنی در پوشش افزایش یافته ساختاری متراکم تر و فشرده تری می شود و باعث تولید ساختاری متراکم تر و فشرده تری می شود [۳]. در نمونه های ۱۰ و ساختاری متراکم تر و فشرده تری می شود [۳]. در نمونه های ۱۰ و مقدار ذرات در پوشش تحت غلظت بالای ذرات در محلول می شود به هم چسبیدن ذرات است. در واقع وقتی غلظت ذرات در محلول افزایش یابد احتمال اینکه نیروی جاذبه واندروالس از نیروی متقابل دافعه بین ذرات بیشتر شود وجود دارد و این منجر به چسبیدن ذرات به هم می شود. با چسبیده شدن ذرات به یکدیگر حرکت آنها به سمت کاتد کند می شود و امکان ته نشین شدن آنها هم به وجود می آید [۷ و ۸]. شکل (۱) تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی از پوشش های تولید شده Ni-Mo میکروسکوپی الکترونی روبشی از پوشش های تولید شده ما را نشان می دهد. همان طور که مشاهده می شود مور فولوژی پوشش آلیاژی Ni-Mo مناطق انحنادار بیرون آمده از سطح است و یک سری حفره های سطحی است. تشکیل حفره ها در مطح پوشش ناشی از آزاد شدن مقدار زیاد هیدروژن در سطح

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۷، شمارهٔ ۲، تابستان ۱۳۹۷



شکل ۲- سطح مقطع پوشش.های تولیدی: الف) نیکل– مولیبدن، ب) نیکل– مولیبدن آلومینا ۱۰ گرم بر لیتر، ج) نیکل– مولیبدن– آلومینا ۲۰ گرم بر لیتر و د) نیکل– مولیبدن– آلومینا ۳۰ گرم بر لیتر

می شود. یون های هیدروژن با تولید مولکول های هیدروژن و ایجاد حباب های هیدروژن نه تنها مانع از نشستن ذرات در پوشش می شوند بلکه باعث ایجاد حفره هایی در سطح پوشش شده و فشردگی و یکنواختی پوشش را کاهش می دهند [۷]. در واقع در غلظت های بالای ذرات در محلول با افزایش گرانروی محلول و همچنین کاهش یافتن سرعت همزدن محلول از مرکز تا پیرامون کاتد به دلیل غلظت بالای این ذرات، حباب های هیدروژن به سختی از سطح کات د جدا شده و منجر به میکروسکوپی نوری از سطح کات د جدا شده و منجر ب و نیکل – مولیبدن – آلومینا در غلظت های ۱۰، ۲۰ و ۳۰ گرم بر مشخص است، چسبندگی خوبی بین پوشش ها و زیرلایه وجود دارد و هیچ گونه حفره، ترک و ناپیوستگی بین پوشش و زیرلایه و مقطع مشاهده نمی شود. همچنین هیچ گونه ترکی در سطح مقطع است. این ذرات که دارای بار مثبت هستند یونهای بیشتری را در قالب ابر یونی به سطح کاتد انتقال می دهند که باعث تسریع در تولید آلیاژ نیکل – مولیبدن می شود و همچنین منجر به کاهش حبابهای هیدروژن در سطح کاتد می شود که درنهایت باعث تولید پوششهایی فشرده و هموار می شود [۱]. این در حالی است که در نمونه ۳۰ گرم بر لیتر آلومینا فشردگی و یکنواختی ساختار کاهش یافته است و یک سری حفره ا در سطح پوشش دیده می شود. همچنین میزان ذرات آلومینا پراکنده غلظت ذرات آلومینا در محلول، رسانایی محلول به ویژه در نواحی نزدیک سطح کاتد کاهش یافته و مناطق در دسترس برای احیای یونهای فلزی کاهش می یابد [۷ و ۸]. در نتیجه برای احیای یونهای فلزی کاهش می یابد در و ۸]. در نتیجه نواحی زدیک سطح کاتد کاهش یافته و مناطق در دسترس نواحی نزدیک سطح کات دکاهش یافته و مناطق در دسترس نواحی زدیک می محلول، رسانایی محلول به مویژه در برای احیای یونهای فلزی کاهش می یاب در ای و ۸]. در نتیجه نواحی زدیک ماح

DOI: 10.29252/jame.37.2.49



شکل ۳– سختی پوشش.های نیکل– مولیبدن، نیکل– مولیبدن– آلومینا– ۱۰، ۲۰ و ۳۰ گرم بر لیتر ذرات آلومینا در حمام

کامپوزیتی با افزایش غلظت ذرات آلومینا در حمام سختی پوشش افزایش یافته و سپس کاهش مییابد که این ناشی از تغییرات در درصد ذرات آلومینا و عنصر آلیاژی مولیبدن در زمینه نیکل است.

در این پوشش ها ذرات آلومینا از تغییر شکل زمینه حین اعمال بار جلوگیری میکنند و منجر به افزایش سختی پوشش ها می شوند [۱۲]. در پوشش کامپوزیتی ۲۰ گرم بر لیتر که درصد ذرات آلومینا بیشترین مقدار است سختی آن نیز از دیگر پوشش ها بیشتر است.

شکل (۴) منحنی های پلاریزاسیون پوشش های آلیاژی نیکل – مولیبدن و کامپوزیتی نیکل – مولیبدن – آلومینای تولید شده در غلظت ذرات ۱۰، ۲۰ و ۳۰ گرم بر لیتر در محیط ۳/۵ درصد وزنی کلرید سدیم را نشان می دهد. چگالی جریان و پتانسیل خوردگی مربوط به منحنی های پلاریزاسیون پس از محاسبه در جدول (۳) آورده شده است.

همان طور که در شکل (۴) و جدول (۳) دیده می شود پتانسیل خوردگی پوشش های کامپوزیتی ۱۰ و ۲۰ گرم بر لیتر نسبت به پوشش آلیاژی نیکل – مولیبدن مثبت تر است، شیب پلاریزاسیون شاخه کاتدی آنها بیشتر است و چگالی جریان خوردگی آنها کمتر است که نشان می دهد مقاومت به خوردگی آنها بهتر است. افزایش پتانسیل خوردگی، افزایش شیب پلاریزاسیون شاخه کاتدی و متعاقباً کاهش نرخ خوردگی در

پوششها دیده نمی شود. همان طور که در پوشش های کامپوزیتی مشاهده میشود، ذرات آلومینا بهطور یکنواخت در زمینه یراکنده شدهاند. همچنین در مجاورت زیرلایه و مناطق نزدیک به فصل مشترک یوشش و زیرلایه ذرات بهندرت دیده می شوند. این به آن دلیل است که در هنگام شروع فراینـد رسـوبدهـی الکتریکی یون،های مجاور کاتد بهسرعت جـذب کاتـد شـده و باعث ایجاد منطقه بدون ذرات در پوشش در مجاورت زیرلایـه می شوند [۱۰]. شکل (۳) تغییرات سختی پوشـش.هـای نیکـل-موليبدن و نيكل - موليبدن - آلومينا با غلظتهاي مختلف ذرات آلومینا در محلول را نشان میدهد. با کامیوزیتی کردن یوشش آلیاژی نیکل- مولیبدن سختی پوشش آلیاژی افزایش مییابد بهطوری که سختی پوشش کامپوزیتی تولید شده در غلظت ذرات ۲۰ گرم بر لیتر حدود ۱/۲ برابر پوشش آلیاژی نیکا-موليبدن توليد شده است. همانگونه كه مشخص است بيشينه سختی مربوط به پوشش کامپوزیتی با غلظت ذرات آلومینا ۲۰ گرم بر لیتر در حمام است و برابر با ۷۸۵ ویکرز است که با توجه به نتایج حاصل از طیفسنجی تفکیک انرژی (EDS) انتظار میرود بیشترین سختی را نیـز داشـته باشـد. زیـرا ایـن پوشش دارای مقدار مولیبدن و آلومینای بالاتری نسبت به پوشش های دیگر است. همچنین سختی پوشش آلیاژی نیکا-موليبدن ۶۵۷ ويكرز است كه با نتايج گزارش شده در مورد اين يوشـش آليـاژي همخـواني دارد [١١]. در مـورد يوشـش.هـاي



شکل ۴– نمودار پلاریزاسیون پتانسیوداینامیک پوششها در محلول ۳/۵ درصد وزنی کلرید سدیم

جدول ۳– پتانسیل و چگالی جریان خوردگی پوششهای تولیدی اندازهگیری شده در محلول ۳/۵ درصد وزنی کلرید سدیم

چگالی جریان خوردگی (میکروآمپر بر میلیمتر مربع)	پتانسیل خوردگی (ولت)	نمونه
•/۵۸V	$-\circ/\Delta\circ$	Ni- Mo
۰/۰V١	$-\circ/r$)	Ni- Mo $-Al_{\tau}O_{\tau}(1 \circ g/l)$
०/०۶۲	- ° / Y ۶	Ni- Mo $-Al_{\tau}O_{\tau}$ ($\tau \circ g/l$)
۰/۲۵۵	- • /۵۱	Ni- Mo $-Al_{\gamma}O_{\gamma}$ ($\gamma \circ g/l$)

مقاومت به خوردگی پوشش را افزایش میدهد [۱۶]. ذرات آلومینا به وسیله چند عامل می توانند بر مقاومت به خوردگی پوشش های کامپوزیتی اثرگذار باشند. همان طور که بیان شد یکی از این عوامل، کاهش مناطق مؤثر فلزی است که در معرض محیط خورنده قرار می گیرند [۷۱]. ذرات آلومینا غیررسانا بوده و از لحاظ شیمیایی خنثی هستند. بنابراین توزیع یکنواخت این ذرات در سطح پوشش های کامپوزیتی تولیدی (شکل ۱) مناطق فلزی در معرض محیط های خورنده را کاهش می دهد و پتانسیل خوردگی را به سمت مقادیر نجیب تر سوق می دهد و پتانسیل خوردگی را به سمت مقادیر نجیب تر سوق پوشش مانند حفره ها، شکاف ها و تخلخل های میکرونی شکل پاعث افزایش مقاومت به خوردگی بیشتر پوشش می شوند [۷۱ و ۲۰]. از شکل (۴) مشاهده می شود که کمترین پتانسیل و پوشش های حاصل از حمام حاوی ۱۰ و ۲۰ گرم بر لیتر ذرات آلومینا نتیجه کم اثرپذیری است. همان طور که در شکل (۴) دیده می شود با حضور ذرات آلومینا منطقه کم اثرپذیر افزایش مییابد (شاخه آندی). گزارش شده است ذرات آلومینا از یک سو به عنوان سد فیزیکی در برابر شروع و توسعه خوردگی عمل می کنند و از سوی دیگر باعث ریز شدن کریستال های زمینه و تغییر بافت کریستالی زمینه می شوند و لذا منطقه کم اثرپذیر را افزایش می دهند [۱۵–۱۳]. یکی از دلایل اصلی بهبود لیتر نسبت به پوشش آلیاژی، ساختار فشرده و هموار آنها و عدم مقاومت به خوردگی پوشش های کامپوزیتی ۱۰ و ۲۰ گرم بر وجود حفره های سطحی است (شکل ۱). عامل دیگر بهبود مقاومت به خوردگی پوشش های کامپوزیتی ۱۰ و ۲۰ گرم بر ایتر وجود درصد مناسبی از عنصر آلیاژی مولیدن و ذرات مقاومت با در پوشش ها می کامپوزیتی ۱۰ و ۲۰ گرم بر ایتر وجود درصد مناسبی از عنصر آلیاژی مولیدن و ذرات کرم بر



شکل ۵– تصویر میکروسکوپی الکترونی روبشی از سطح مقطع پوشش نیکل– مولیبدن– آلومینا ۳۰ گرم بر لیتر

مربوط به پوشش ۳۰ گرم بر لیتر است. کاهش کم اثرپذیری و مقاومت به خوردگی این پوشش را می توان به کاهش درصد وزنی مولیبدن و نیز ذرات آلومینا مربوط دانست. گزارش شده است که کاهش درصد مولیبدن در پوششهای نیکل – مولیبدن باعث کاهش مقاومت به خوردگی این پوشش ها می شود زیر ا توانایی پوشش در تشکیل فیلم اکسیدی کم اثرپذیری کاهش می یابد [۲۳–۲۱]. علاوه بر این، مقاومت به خوردگی کم این پوشش را می توان به حضور حفره ها در سطح آن نسبت داد. با شده از سطح (شکل ۱ – د) و سطح مقطع این پوشش شکل (۵) مشاهده می شود که این پوشش دارای یک سری حفره و ترک است که احتمال رسیدن ماده خورنده به زیرلایه از طریق این

۴- نتیجه گیری
۱- با افزایش غلظت ذرات آلومینا در حمام آبکاری، میزان مشارکت این ذرات در پوشش افزایش یافت و پس از غلظت ذرات ۲۰ گرم بر لیتر، درصد مشارکت آنها در

واژەنامە

3. energy dispersive X-Ray spectroscopy (EDS)

يوشش كاهش يافت. ۲- افزایش درصد ذرات آلومینا و عنصر آلیاژی مولیبدن باعث افزایش فشردگی و بهبود کیفیت یوشش های کامیوزیتی شد. ۳- در فصل مشترک يوشش هاي توليدي با زيرلايه حفره، تخلخل و ناپيوستگي مشاهده نشد و چسبندگي بين يوشش و زيرلايه مناسب بود. ۴- حضور ذرات الومينا و عنصر الياژي موليبدن در پوشش، میکروسختی پوشش کامپوزیتی را بهطور قابل ملاحظهای افزایش داد. ۵- پوشش های نانوکامپوزیتی تولیدی با غلظت ذرات ۱۰ و ۲۰ گرم بر لیتر در حمام با دارا بودن پتانسیل مثبتتر و چگالی جریان خوردگی کمتر نسبت به پوشش های دیگر، مقاومت به خوردگی بهتری از خود نشان دادند. ۶- بهطور کلی پوشش های کامپوزیتی تولید شده با غلظت ۲۰ گرم برلیتر آلومینا (حمام) با دارا بودن درصد بالایی از عناصر آلیـاژی مولیبـدن و ذرات آلومینـا، بیشـینه سـختی و بهترین رفتار خوردگی را داشتند.

DOI: 10.29252/jame.37.2.49]

DOR: 20.1001.1.2251600.1397.37.2.6.2

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۷، شمارهٔ ۲، تابستان ۱۳۹۷

1. scanning electron microscope (SEM)

2. optical microscope (OM)

۵۶

- 1. Laszczyńska, A., Winiarski, J., Szczygieł, B., and Szczygieł, I., "Electrodeposition and Characterization of Ni-Mo-ZrO₂ Composite Coatings", *Applied Surface Science*, Vol. 369, pp. 224-231, 2016.
- Ranjith, B., and Kalaignan, G. P., "Ni-Co-TiO₂ Nanocomposite Coating Prepared by Pulse and Pulse Reversal Methodsusing Acetate Bath", *Applied Surface Science*, Vol. 257, pp. 42-47, 2010.
- Gül, H., Killç, F., Aslan, S., Alp, A., and Akbulut, H., "Characteristics of Electro-co-deposited Ni-Al₂O₃ Nano-particle Reinforced Metal Matrix Composite (MMC) Coatings", *Wear*, Vol. 267, pp. 976-990, 2009.
- Narasimman, P., Pushpavanam, M., and Periasamy, V., "Synthesis, Characterization and Comparison of Sediment Electro-codeposited Nickel-micro and Nano SiC Composites", *Applied Surface Science*, Vol. 258, pp. 590-598, 2011.
- Surender, M., Basu, B., and Balasubramaniam, R., "Wear Characterization of Electrodeposited Ni-WC Composite Coatings", *Tribology International*, Vol. 37, pp. 743-749, 2004.
- Halim, J., Abdel-Karim, R., El-Raghy, S., Nabil, M., and Waheed, A., "Electrodeposition and Characterization of Nanocrystalline Ni-Mo Catalysts for Hydrogen Production", *Journal of Nanomaterials*, Vol. 2012, p. 18, 2012.
- Pradhan, A. K., and Das, S., "Pulse-reverse Electrodeposition of Cu-SiC Nanocomposite Coating: Effect of Concentration of SiC in the Electrolyte", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 590, pp. 294-302, 2014.
- Gül, H., Kılıç, F., Uysal, M., Aslan, S., Alp, A., and Akbulut, H., "Effect of Particle Concentration on the Structure and Tribological Properties of Submicron Particle SiC Reinforced Ni Metal Matrix Composite (MMC) Coatings Produced by Electrodeposition", *Applied Surface Science*, Vol. 258, pp. 4260-4267, 2012.
- Liu, Z., Zheng, M., Hilty, R. D., and West, A. C., "Effect of Morphology and Hydrogen Evolution on Porosity of Electroplated Cobalt Hard Gold", *Journal* of the Electrochemical Society, Vol. 157, pp. D411-D416, 2010.
- Beltowska-Lehman, E., Indyka, P., Bigos, A., Szczerba, M. J., and Kot, M., "Ni–W/ZrO₂ Nanocomposites Obtained by Ultrasonic DC Electrodeposition", *Materials & Design*, Vol. 80, pp. 1-11, 2015.
- 11. Huang, P. C., Hou, K. H., Sheu, H. H., Ger, M. D., and Wang, G. L., "Wear Properties of Ni-Mo Coatings Produced by Pulse Electroforming", *Surface and Coatings Technology*, Vol. 258, pp. 639-645, 2014.

- Garcia, I., Fransaer, J., and Celis, J. P., "Electrodeposition and Sliding Wear Resistance of Nickel Composite Coatings Containing Micron and Submicron SiC Particles", *Surface and Coatings Technology*, Vol. 148, pp. 171-178, 2001.
- Gyawali, G., Cho, S. H., and Lee, S. W., "Electrodeposition and Characterization of Ni-TiB2 Composite Coatings", *Metals Materials International*, Vol. 19, pp. 113-118, 2013.
- Lei, S., Chufeng, S., Ping, G., Feng, Z., and Weimin, L., "Mechanical Properties and Wear and Corrosion Resistance of Electrodeposited Ni–Co/SiC Nanocomposite Coating", *Applied Surface Science*, Vol. 252, pp. 3591-3599, 2006.
- Ruiqian, L., Yuanyuan, H., and Jun, L., "Electrocodeposition of Ni-SiO2 Nanocomposite Coatings from Deep Eutectic Solvent with Improved Corrosion Resistance", *Applied Surface Science*, Vol. 367, pp. 449-458, 2016.
- 16. Ahmad, Y. H., Tientong, J., Nar, M., D'Souza, N., Mohamed, A. M. A., and Golden, T. D., "Characterization and Corrosion Resistance of Electrodeposited Ni-Mo-silicate Platelet Nanocomposite Coatings", *Surface & Coatings Technology*, Vol. 259, pp. 517-525, 2014.
- Bakhit, B., Akbari, A., Nasirpouri, F., and Hosseini, M. G., "Corrosion Resistance of Ni-Co Alloy and Ni–Co/SiC Nanocomposite Coatings Electrodeposited by Sediment Codeposition Technique", *Applied Surface Science*, Vol. 307, pp. 351-359, 2014.
- Bakhit, B., and Akbari, A., "Effect of Particle Size and Co-deposition Technique on Hardness and Corrosion Properties of Ni–Co/SiC Composite Coatings", *Surface and Coatings Technology*, Vol. 206, pp. 4964-4975, 2012.
- Yao, Y., "Preparation, Mechanical Property and Wear Resistance of Ni-W/Al₂O₃ Composite Coatings", *Surface Engineering*, Vol. 24, pp. 226-229, 2013.
- 20. Feng, Q., Li, T., Teng, H., Zhang, X., Zhang, Y., and Liu, C., "Investigation on the Corrosion and Oxidation Resistance of Ni-Al₂O₃ Nano-composite Coatings Prepared by Sediment Co-deposition", *Surface and Coatings Technology*, Vol. 202, pp. 4137-4144, 2008.
- 21. Huang, P. C., Hou, K. H., Wang, G. L., Chen, M. L., and Wang, J. R., "Corrosion Resistance of the Ni-Mo Alloy Coatings Related to Coating's Electroplating Parameters", *International Journal of Electrochemical Science*, Vol. 10, pp. 4972-4984, 2015.
- 22. Ahmad, Y. H., Mohamed, A. M. A., Golden, T. D., and D'Souza, N., "Electrodeposition of Nanocrystalline Ni-Mo Alloys from Alkaline

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۷، شمارهٔ ۲، تابستان ۱۳۹۷

Glycinate Solutions", *International Journal of Eectrochemical Science*, Vol. 9, pp. 6438-6450, 2014.

23. Halim, J., Abdel-Karim. R., El-Raghy, S., Nabil, M., and Waheed, A., "Electrodeposition and Characterization of Nanocrystalline Ni-Mo Catalysts for Hydrogen Production", *Journal of Nanomaterials* Vol. 18, pp. 1-9, 2012.